(11) EP 1 116 711 A2

(12)

## **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

- (43) Veröff ntlichungstag: 18.07.2001 Patentblatt 2001/29
- (21) Anmeldenummer: 00115071.3
- (22) Anmeldetag: 27.07.2000

- (51) Int Cl.7: **C07C 211/51**, A61K 7/13, C07D 215/38, C07D 307/52, C07D 295/12, C07D 241/04, C07D 307/12, C07C 233/36, C07C 239/20, C07C 215/14, C07C 217/08, C07C 215/76
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
  AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
  MC NL PT SE
  Benannte Erstreckungsstaaten:
  AL LT LV MK RO SI
- (30) Prioritāt: 18.12.1999 DE 19961272
- (71) Anmelder: Wella Aktiengesellschaft. 64274 Darmstadt (DE)
- (72) Erfinder:
  - Chassot, Laurent, Dr.
     1724 Praroman (CH)
  - Baun, Hans-Jürgen, Dr.
     3182 Überstorf (CH)
- (54) 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivate und diese Verbindungen enthaltende Färbemitt I
- (57) 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivate der allgemeinen Formel (I) oder deren physiologisch verträgliche, wasserlösliche Salze,

sowie diese Verbindungen enthaltende Mittel zur oxidativen Färbung von Fasern.



## Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft Mittel zum Färb n von Keratinfas m auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, welch als Entwickl rsubstanz 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivat enthalten, sowi

[0002] Auf dem Gebiet der Färbung von Keratinfasern, insbesondere der Haarfärbung, haben Oxidationsfarbstoffe eine wesentliche Bedeutung erlangt. Die Färbung entsteht hierbei durch Reaktion bestimmter Entwicklersubstanzen mit bestimmten Kupplersubstanzen in Gegenwart eines geeigneten Oxidationsmittels. Als Entwicklersubstanzen werden hierbei insbesondere 2,5-Diaminotoluol, 2,5-Diaminophenylethylalkohol, p-Aminophenol und 1,4-Diaminobenzol eingesetzt, während als Kupplersubstanzen beispielsweise Resorcin, 4-Chlorresorcin, 1-Naphthol, 3-Aminophenol und

[0003] An Oxidationsfarbstoffe, die zur Färbung menschlicher Haare verwendet werden, werden neben der Färbung in der gewünschten Intensität zahlreiche zusätzliche Anforderungen gestellt. So müssen die Farbstoffe in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein und die erzielten Haarfärbungen eine gute Lichtechtheit, Dauerwellechtheit, Säureechtheit und Reibeechtheit aufweisen. Auf jeden Fall aber müssen solche Färbungen ohne Einwirkung von Licht, Reibung und chemischen Mitteln über einen Zeitraum von mindestens 4 bis 6 Wochen stabil bleiben. Außerdem ist es erforderlich, daß durch Kombination geeigneter Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen eine

[0004] Mit den derzeit eingesetzten Färbemitteln, wie sie beispielsweise in der Monografie von K.H. Schrader \*Grundlagen und Rezepturen der Kosmetika", 2. Aufl. (1989), Seiten 784-799 beschrieben werden, ist es jedoch nicht möglich, die vorgenannten Anforderungen in allen Punkten zu erfüllen. Es besteht daher weiterhin ein Bedürfnis nach neuen Entwicklersubstanzen, welche die vorgenannten Anforderung in besonderem Masse erfüllen.

[0005] Hierzu wurde nun überraschenderweise gefunden, daß bestimmte 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivate gemäß der allgemeinen Formel (I) die an Entwicklersubstanzen gestellten Anforderungen in besonders hohem Maße erfüllen. So werden unter Verwendung dieser Entwicklersubstanzen mit den meisten bekannten Kupplersubstanzen farbstarke Farbnuancen erhalten, die außerordentlich lichtecht und waschecht sind.

[0006] Gegenstand der vorliegende Erfindung sind daher 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivate der allgemeinen Formel (I)

30

35

40

50

55

$$R1$$
  $R2$   $R8$   $R6$   $R5$   $R7$   $R7$   $R7$   $R8$ 

 $\textbf{R1,R2,R3 und R4} \ unabhängig \ voneinander \ Wasserstoff, eine \ C_1C_6-Alkylgruppe, eine \ C_4-C_4-Hydroxyalkylgruppe, eine \ C_6-Alkylgruppe, e$ worin eine  $C_2$ - $C_4$  Dihydroxyalkylgrupp oder eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy- $(C_1$ - $C_2)$  -alkylgruppe darstellen oder R1 und R2 beziehungsweise R3 und R4 einen viergliedrigen bis achtgliedrigen aliphatischen Ring bilden, wobei mindestens 2 der 45

R5 gleich Wasserstoff, einem Halogenatom, einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe, einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Hydroxyalkylgruppe oder einer

R6 und R7 unabhänging voneinander gleich Wasserstoff, einer C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxygruppe, einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> -Alkylgruppe,  $einer \, ungesättigten \, C_1 - C_6 - Alkylgruppe, \, einer \, C_1 - C_4 - Hydroxyalkylgruppe, \, einer \, C_3 - C_4 - Dihydroxyalkylgruppe, \, einer \, C_6 - Alkylgruppe, \, einer \, C_6 - Alkylgru$  $C_1$ - $C_4$ -Aminoalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Dimethylaminoalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Acetylaminoalkylgruppe einer  $C_1$ - $C_4$ -Methoxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Ethoxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Cyanalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Carboxyalkylgruppe, iner C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Aminocarbonylalkylgruppe, einer Pyridylmethylgruppe, einer Furfurylgruppe, einer hydrierten Furfurylgrupp , einer substituierten Pyridylgruppe, einem Rest der Formel (II)

einem Rest der Formel (III)

10

15

25

30

35

40

45

50

20 einem Rest der Formel (IV)

sind oder R6 und R7 einen Ring der Formel

bilden, wobei mindestens einer der Reste R6, R7 kein Wasserstoff ist;

R8 gleich Wasserstoff, oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> Alkylgruppe Gruppe ist;

R9 gleich Wasserstoff, einer Carboxygruppe, oder einer Aminocarbonylgruppe ist;

R10, R11 unabhänging voneinander gleich Wasserstoff, einer Hydroxygruppe, einer Aminocarbonylgruppe, einer Methylthiomethylgruppe, einem mit einer Phenylgruppe oder Hydroxygruppe substituierten Phenylrest oder einem Rest der Formel

R12,R13,R14,R15,R16 unabhängig voneinander Wasserstoff, ein Halogenatom, eine Cyanogruppe, eine Hydroxygruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe, ine  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe, ine  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe, eine Alkylaminogruppe, ine Hykylthioeth rgrupp , eine Mercaptogrupp , ein Nitrogruppe, ine Aminogruppe, eine Alkylaminogruppe, ine Hydroxyalkylaminogrupp , ein Dialkylaminogruppe, ine Di(hydr xyalkyl)aminogrupp , ein (Dihydroxyalkyl)aminogrupp )

nogrupp , ine (Hydroxyalkyl)alkylaminogruppe, ine Trifluormethan-gruppe, eine -C(O)H-Gruppe, eine -C(O) droxyalkylgruppe bedeuten, oder zwei nebeneinanderliegend Reste R12 bis R16 eine -O-CH2-O-Brücke bilden; R17 gleich einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgrupp oder iner C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> -Hydroxyalkylgrupp ist;

10

R18 gleich Wasserstoff oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> Alkylgruppe Gruppe ist; R19 gleich einer oder mehreren Wasserstoff, oder Hydroxy-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, oder Hydroxymethylgrup-

R20 gleich Wasserstoff, oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> Alkylgruppe Gruppe ist; oder deren physiologisch verträgliche, wasser-

lösliche Salze enthalten. [0007] Als Verbindungen der Formel (I) können beispielweise die folgenden Verbindungen genannt werden: 2-(2,3-Dihydroxypropyl)aminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-Ethylaminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-(lsopropylamino-methyl)-1,4-diaminobenzol; 2-Propylaminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-Pyrrolidin-1-ylmethyl-1,4-diamino-benzol zol; 2-[(2-Methoxy-ethylamino)-methyl] -1,4-diaminobenzol; 2-Morpholin-4-ylmethyl -1,4-diamino-benzol; 2-(2,5-Diaminobenzylamino)-butan-1-ol; 2-[[(Furan-2-yimethyl)-amino]-methyl]-1,4-diamino-benzol; N-(2,5-Diamino-benzyl)-O, N-dimethyl-hydroxylamin; 2-(4-Methyl-piperazin-1-ylmethyl)-1,4-diamino-benzol; 1-(2,5-Diaminobenzyl)-piperidin-4-ol; N-[2-(2,5-Diamino-benzylamino)-ethyl]-acetamid; 2-[(2-Morpholin-4-yl-ethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-Allylaminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)propan-1-ol; 2-[(3-Imidazol-1-yl-propylamino)methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[[(Tetrahydro-furan-2-ylmethyl)-amino]-methyl]-1,4-diamino-benzol; 4-(2,5-Diamino-benzol) benzylamino)-anilin; 3-(2,5-Diamino-benzylamino)-phenol; 5-(2,5-Diamino-benzylamino)-2-methyl-phenol; 2-[(2-Dimethylaminoethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 4-(2,5-Diamino-benzylamino)-butan-1-ol; 2-{(3-Ethoxy-propyl-methylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 4-(2,5-Diamino-benzylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 4-(2,5-Diamino-benzylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzylamino-be amino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(3-Methoxy-phenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(4-Chlorphenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(Cyclopropylmethyl-amino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-4-nitro-phenol; 2-[(4-Chlor-benzylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(2,5-Diaminobenzyl)-methyl-amino]ethanol; 2-[(2,5-Diamino-benzyl)-ethyl-amino]ethanol; 2-[(Pyridin-4-ylmethyl)-amino]-methyl]-1,4-diamino-benzol; 1-[3-(2,5-Diamino-benzylamino)-propyl]-pyrrolidin-2-on; 2-(4-Amino-2 methyl-phenyl)aminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-(4-Amino-3 methylphenyl)aminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-[5-Amino-2-(2,5-diaminobenzylamino)-phenyl]-ethanol; 2-(3-Amino-phenyl)aminomethyl-1,4diamino-benzol; 4-[2-(2,5-Diamino-benzylamino)-ethyl]-benzolsulfonamid; 2-[4-Amino-2-(2,5-diamino-benzylamino)-phenoxy]-ethanol; 2-[(2,5-Diamino-benzyl)-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-ethanol; [1-(2,5-Diaminobenzyl)-pyrrolidin-2-yl]-methanol; 1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-3-ol; 1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-2-yl]-methanol; 1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-3-ol; 1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyr rolidin-2-carbonsaureamid; 1-(2,5-Diaminobenzyl)-piperidin-3-ol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1,3-diol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-3-hydroxy-propionamid; 2-(2,5-Diaminobenzylamino)-bernsteinsäure; 2-Cyclopropylaminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-ethanol; (2,5-Diamino-benzylamino)-essigsāure; 4-(2,5-Diamino-benzylamino)-phenol; 2-(Benzo[1,3]dioxol-5-ylaminomethyl)-1,4-diamino-benzol; [(2,5-Diamino-benzol zyl)-methyl-amino]acetonitril; 2-Pentylaminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-[(3-Dimethylamino-propylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-{[2-(5-Nitro-pyridin-2-ylamino)-ethylamino]-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-{(2-Aminoethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 3-[2-(2,5-Diamino-benzylamino)-1-hydroxy-ethyl]-phenol; 2-[(4-Methyl-pyridin-2-yl-2-(2,5-Diamino-benzyl)-1-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6,7-diol; (2,5-Diamino-benzylamino)-4-methylsulfanylbuttersäure; 1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-2-carbonsäure; 2-Phenylaminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-(4-Dimethylaminophenylaminomethyl-1,4-diamino-benzol; 1-[3-(2,5-Diaminobenzylamino)phenyl]-ethanol; 1-[4-(2,5-Diamino-benzylamino)-phenyl]-ethanol; 1-[2-(2,5-Diamino-benzylamino)-phenyl]-ethanol; 1-[2-(2,5-Diamino-benzyla nyl]-ethanol; 2-[(3,4-Dimethoxyphenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(3-Fluor-2-methoxyphenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(3-Fluor-2-methoxyphenylamino-benzol]-1,4-diamino-benzol; 2-[(3-Fluor-2-methoxyphenylamino-benzol]-1,4-[(3-Fluor-2-methoxyphen thyl]-1,4-diamino-benzol; 4-Chlor-2-(2,5-diaminobenzylamino)-phenol; 2-[(4-Trifluoromethyl-phenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-(p-Tolylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>-Dihydroxypropyl-2-(di(hydroxyethyl)amino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N4-Dihydroxypropyl-2-(hydroxyethylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N4-Dihydroxypropyl-2-(methylamino-methyl-1,4-diamino-benzol; N4-Hydroxyethyl-2-(di(hydroxyethyl)amino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N4-Hydroxyethyl-2-(hydroxyethylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N4-Hydroxyethyl-2-(methylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>,N<sup>4</sup>-Bis(hydroxyethyl)-2-(di(hydroxyethyl)amino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>,N<sup>4</sup>-Bis(hydroxyethyl) diamino-benzol; N1-Dihydroxypropyl-2-(di(hydroxyethyl)amino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Dihydroxypropyl-2xyethyl)-2-(hydroxyethylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; (hydroxyethylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Dihydroxypropyl-2-(methylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Hydroxyethyl-2-(di(hydroxyethyl)amino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Hydroxyethyl-2-(hydroxyethylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; thyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Hydroxyethyl-2-(methylamino-methyl)-1,4-diaminobenzol; N1,N1-Bis(hydroxyethyl)-2-(di (hydroxyethyl)amino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1,N1-Bis(hydroxyethyl)-2-(hydroxyethylamino-methyl)-1,4-diamino-b nz l; N1,N1-Bis(hydroxyethyl)-2-(methylamino-methyl)-1,4diamino-benzol; 2-((2-Amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-b nzol; 2-((2-Dimethylamino-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Methylph nylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Trifluoromethylph nylamino)-methyl)-1,4-diamino-benz l; 2-((3-Dimethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Methyl-ph nyl-

amino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Trifluoromethyl-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Brom-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Cyano-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Fluoro-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Methoxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Nitro-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Brom-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Cyano-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Fluor-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Methoxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Brom-ph nylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Brom-ph nylamino)-methyl)-2-((4-Cyano-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Fluor-phenylamino)-methyl)-2-((4-Methoxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Nitro-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-(1,3-Dihydroxypropyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Di(hydroxypthyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxyethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; 2-((2-Pyrrolidin-phenylamino)methyl) -1,4-diamino-benzol; 2-((3-(1,3-Dihydroxypropyl)aminophenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Di(hydroxyethyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxyethyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Di(hydroxyethyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Di(hydroxyethyl)aminophenylamino-benzol)-methyl thylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Pyrrolidin-phenylamino)methyl) -1,4-diamino-benzol; 2-((4-(1,3-Dihydroxypropyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Di(hydroxyethyl)aminophenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Hydroxyethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Pyrrolidin-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-2-(2-hydroxyethoxy)phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-2-chlorphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-2-hydroxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-2-methoxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-3-(2-hydroxyethoxy)-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-3-chloro-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-3-hydroxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-3-methoxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3,4-Diamino-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2,4-Diamino-phenylamino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; N<sup>4</sup>-Dihydroxypropyl-2-((4-amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>-Dihydroxypropyl-2-(phenylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N4-Dihydroxypropyl-2-((4-di(hydroxyethyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>-Dihydroxypropyl-2-((4-hydroxyethylamino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>-Hydroxyethyl-2-((4-amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>-Hydroxyethyl-2-(phenylamino-methyl)-1,4-diaminobenzol; N<sup>4</sup>-Hydroxyethyl-2-((4-di(hydroxyethyl)amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>-Hydroxyethyl-2-( (4-hydroxyethylamino-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; N4,N4-Bis(hydroxyethyl)-2-(4-aminophenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>,N<sup>4</sup>-Bis(hydroxyethyl)-2-phenylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; (hydroxyethyl)-2-(4-di(hydroxyethyl)amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N<sup>4</sup>,N<sup>4</sup>-Bis(hydroxyethyl)-2-(4-hydroxyethylamino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Dihydroxypropyl-2-((4-amino-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Dihydroxypropyl-2-(phenylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Dihydroxypropyl-2-( (4-di(hydroxyethyl)aminophenylamino)-methyl) -1,4-diamino-benżol; N1-Dihydroxypropyl-2-((4-hydroxyethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Hydroxyethyl-2-((4-amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Hydroxyethyl-2-(phenylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Hydroxyethyl-2-((4-di(hydroxyethyl)amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1-Hydroxyethyl-2-((4-hydroxyethylamino-phenylamino)methyl)-1,4-diaminobenzol; N1,N1-Bis(hydroxyethyl)-2-(4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1,N1-Bis(hydroxyethyl)-2-phenylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1,N1-Bis(hydroxyethyl)-2-(4-di(hydroxyethyl)amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; N1,N1-Bis(hydroxyethyl)-2-(4-hydroxyethylamino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-ben-2-[5-Amino-4-(2,5-diamino-phenylamino)-pyrazol-1-yl]-ethanol; N2-(5-Amino-1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)-1.2.4-triamino-benzol: N2-(5-Amino-1-isopropyl-1H-pyrazol-4-yl)-1,2,4-triamino-benzol und N2-(5-Amino-1,3-dimethyi-1H-pyrazol-4-yi)-1,2,4-triamino-benzol. Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), bei denen (i) eine oder mehrere der Restgruppen R5 und R8 gleich Wasserstoff sind und/oder (ii) R1, R2, R3 und R4 gleichzeitig Wasserstoff bedeuten und/oder (iii) R6 gleich einer Methylgruppe oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Hydroxyalkylgruppe und R7 gleich einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Hydroxyalkylgruppe ist und/oder (iv) R6 gleich Wasserstoff und R7 gleich einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Hydroxyalkylgruppe, einem substituierten Pyridylrest, einem substituierten Phenylrest, einem substituierten Pyrazoylrest oder einem Rest der folgenden Formel

Insbesondere sind die folgenden Verbindungen zu nennen: 2-(2,3-Dihydroxypropyl)aminomethyl-1,4-diamibilden. no-benzol; 2-[(2-aminoethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(2-hydroxyethylamino)methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino]ethanol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1-ol; 2-[(2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino]ethanol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1-ol; 2-[(2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino]ethanol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1-ol; 2-[(2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino]ethanol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1-ol; 2-[(2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino]ethanol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1-ol; 2-[(2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino-benzylamino)-propan-1-ol; 2-[(2,5-Diamino-benzylam (2-hydroxy-ethyl)-amino]-ethanol; [1-(2,5-Diamino-benzyl)pyrrolidin-2-yl]-methanol; 1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-2-yl]-methanol; 1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-methanolidin-2-yl]-m din-2-carbonsaureamid; 2-[(4-Methyl-pyridin-2-ylamino)-methyl]-1,4-diaminobenzol; 2-((2-Amino-phenylamino)-methyl thyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Chlor-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Dirnethylamino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Dirnethylamino-phenylamin methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Fluorphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxyethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-N,N-Bis(hydroxyethyl)amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Pyrrolidinphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Amino-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-( (3-Chlor-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Dimethylamino-phenylamino)-methyl) -1,4-diaminobenzol; 2-((3-Fluor-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxyethylamino-phenylamino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; 2-((3-N,N-Bis(hydroxyethyl)amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; 2-((3-Pyrrolidin-phenylamino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Chlorphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Chlorphenylamino-benzol)-methyl thyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Dimethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Fluor-phenylamino) methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Hydroxyethylamino-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-N,N-Bis(hydroxyethyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Pyrrolidin-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; zol; 2-((2-(2-Hydroxy)-ethoxy-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Amino-4-aminophenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Chlor-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxy-4-amino-2-((2-Hydroxyethylamino-4-amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; 2-((2-Methyl-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-(2-Hydroxy)-ethoxy-4-amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Amino-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Chlor-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxy-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxyethylamino-4-amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Methyl-4-aminophenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxy)-ethoxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxy-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-(2-Hydroxy)-ethoxy-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxy)-ethoxy-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxy)-ethoxy-phenylamino-benzol; 2-((3-Hydroxy)-ethoxy-phen droxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-(2-Hydroxy)-ethoxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol zol; 2-((4-Hydroxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-(Phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Hydroxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Hydroxy-phenylamino-benzol)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Hydroxy-phenylamino-benzol)-1,4-((4-Hydroxy-phenylamino-benzol)-1,4-((4-Hydroxy-phenylamino-benzol)-1,4-((4-Hydroxy-phenylamino-benzol)-1,4-((4-Hydroxy-phenylamino-benzol)-1,4-( [5-Amino-4-(2,5-diaminophenylamino)-pyrazol-1-yl]-ethanol; N2-(5-Amino-1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)-1,2,4-triaminobenzol; N<sup>2</sup>-(5-Amino-1-isopropyl-1H-pyrazol-4-yl)-1,2,4-triamino-benzol und N<sup>2</sup>-(5-Amino-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-

[0009] Die Verbindungen der Formel (I) können sowohl als freie Basen als auch in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, wie zum Beispiel Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäu-

re, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure oder Zitronensäure, eingesetzt werden.

[0010] Die Herstellung der erfindungsgemäßen Diaminobenzol-Derivate der Formel (I) kann unter Verwendung von bekannten Syntheseverfahren erfolgen. Die Synthese der erfindungsgemäßen Verbindungen kann beispielsweise wie folgt durchgeführt werden:

5 Entweder a) durch eine reduktive Aminierung eines substituierten Benzols der Formel (V)

55

50

5

10

worin Ra für in Schutzgruppe, wi sie zum Beispiel in dem Kapitel "Protectiv Gr ups" in Organic Synthesis, Kapit I 7, Wiley Interscience, 1991 beschrieben wird, steht; Rb die Bed utung NR1Ra der NR1R2 hat, mit einem Amin der

Formel HNR6R7, wobei R1, R2, R5, R6, R7 und R8 di in Formel (I) genannte Bedeutung haben, und anschließende Abspaltung der Schutzgruppe;

oder b) durch Substituion eines substituierten Benzols der Formel (VI)

5

10

15

20

mit einem Amin der Formel HNR1 R2, Reduktion der Nitrilgruppe, anschliessende Alkylierung der Aminogruppe mit einer Verbindung der Formel XR6 und/oder XR7, und abschliessende Reduktion der Nitrogruppe, wobei R1, R2, R5, R6 und R7 die in Formel (I) angegebene Bedeutung haben und X gleich einem Halogenatom ist.

[0011] Die erfindungsgemäßen 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivate der Formel (I) sind in Wasser gut löslich und ermöglichen Färbungen mit hoher Farbintensität und ausgezeichneter Farbechtheit, insbesondere was die Lichtechtheit, Waschechtheit und Reibeechtheit anbetrifft. Die 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivate der Formel (I) weisen weiterhin eine ausgezeichnete Lagerstabilität, insbesondere als Bestandteil der nachfolgend beschriebenen Färbemittel, auf.

[0012] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Mittel zum oxidativen Färben von Keratinfasern, wie zum Beispiel Haaren, Pelzen, Federn oder Wolle, insbesondere menschlichen Haaren, auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, welche als Entwicklersubstanz mindestens ein 2- Aminoalkyl-1.4-diaminobenzol-Derivat der Formel (I) enthalten.

[0013] Das 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivat der Formel (I) ist in dem erfindungsgemäßen Färbemittel in inner Menge von etwa 0,005 bis 20 Gewichtsprozent enthalten, wobei eine Menge von etwa 0,01 bis 8,0 Gewichtsprozent und insbesondere 0,1 bis 5,0 Gewichtsprozent bevorzugt ist.

[0014] Als Kupplersubstanzen kommen vorzugsweise 2,6-Diamino-pyridin, 2-Amino-4-{(2-hydroxyethyl)amino}-anisol, 2,4-Diamino-1-fluor-5-methylbenzol, 2,4-Diamino-1-methoxy-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1-ethoxy-5-methylbenzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-5-methyl-benzol, 2,4-Di[(2-hydroxyethyl)amino]-1,5-dimethoxy-benzol, 2,3-Diamino-6-methoxypyridin, 3-Amino-6-methoxy-2-(methylamino)-pyridin, 2,6-Diamino-3,5-dimethoxy-pyridin, 3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin, 1,3-Diaminobenzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 2,4-Diamino-1,5-di (2-hydroxyethoxy)-benzol, 1-(2-Aminoethoxy)-2,4-diamino-benzol, 2-Amino-1-(2-hydroxyethoxy)-4-methylaminobenzol, 2,4-Diaminophenoxyessigsäure, 3-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-Amino-2-di[(2-hydroxyethyl)amino]-1-ethoxy-benzol, 5-Methyl-2-(1-methylethyl)-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-anilin, 3-[(2-Aminoethyl)amino]-anilin, 1,3-Di(2,4-diaminophenoxy)-propan, Di(2,4-diaminophenoxy)-methan, 1,3-Diamino-2,4-dimethoxy-benzol, 2,6-Bis (2-hydroxyethyl)amino-toluol, 4-Hydroxyindol, 3-Dimethylamino-phenol, 3-Diethylamino-phenol, 5-Amino-2-methylphenol, 5-Amino-4-fluor-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-methoxy-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-ethoxy-2-methyl-phenol, 3-Amino-2,4-dichlor-phenol, 5-Amino-2,4-dichlor-phenol, 3-Amino-2-methyl-phenol, 3-Amino-2-chlor-6-methyl-phenol, 3-Amino-phenol, 2-[(3-Hydroxyphenyl)amino]-acetamid, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydr xyethyl)amino]-phenol, 3-{(2-Methoxyethyl)amino]-phenol, 5-Amino-2-ethyl-phenol, 2-(4-Amino-2-hydroxyphenoxy)ethanol, 5-[(3-Hydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]-3-[(2-Hydroxypropyl)amino]xyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 2-Amino-3-hydroxy-pyridin, 5-Amino-4-chlor-2-methyl-phenol, 1-Naphthol, 1,5-Dihydroxy-naphthalin, 1,7-Dihydroxy-naphthalin, 2,3-Dihydroxynaphthalin, 2,7-Dihydroxy-naphthalin, 2-Methyl-1-naphthol-acetat, 1,3-Dihydroxy-benzol, 1-Chlor-2,4-dihydroxy-benzol, 2-Chlor-1,3-dihydroxy-benzol, 1,2-Dichlor-3,5-dihydroxy-benzol, 1,2-Dichlor-3 droxy-4-methyl-benzol, 1,5-Dichlor-2,4-dihydroxy-benzol, 1,3-Dihydroxy-2-methyl-benzol, 3,4-Methylendioxyphenol, 3,4-Methylendioxy-anilin, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-1,3-benzodioxol, 6-Brom-1-hydroxy-3,4-methylendioxy-benzol, 3,4-Diaminobenzoesäure, 3,4-Dihydro-6-hydroxy-1,4(2H)-benzoxazin, 6-Amino-3,4-dihydro-1,4(2H)-benzoxazin, 3-Methyl-1-phenyl-5-pyrazolon, 5,6-Dihydroxy-indol, 5,6-Dihydroxy-indol, 5-Hydroxy-indol, 6-Hydroxy-indol, 7-Hydroxy-indol, 5-Hydroxy-indol, 6-Hydroxy-indol, 6 xy-indol und 2,3-Indolindion in Betracht.

[0015] Obwohl die vorteilhaften Eigenschaften der hier beschriebenen 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivate der Formel (I) es nahelegen, diese als alleinige Entwicklersubstanz zu verwenden, ist es selbstverständlich auch möglich, die 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivate der Formel (I) gemeinsam mit bekannten Entwicklersubstanzen, wie zum Beispiel 1,4-Diaminobenzol, 2,5-Diaminotoluol, 2,5-Diaminophenylethylalkohol, 4-Aminophenol und seinen Derivaten, beispi Isweise 4-Amino-3-methylphenol, 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten wie zum Beispiel 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)-pyraz I od r Tetraaminopyrimidinen, einzusetzen.

[0016] Die Kuppl rsubstanzen und Entwicklersubstanzen könn n in dem erfindungsgemäßen Färb mitt I jeweils einzeln oder im Gemisch miteinander enthalten sein, wobei die Gesamtmenge an Kupplersubstanzen und Entwicklersubstanz n in dem erfindungsgemäßen Färbemittel (bezogen auf die Gesamtmenge des Färbemitt Is) jeweils etwa substanz n in dem erfindungsgemäßen Färbemittel (bezogen auf die Gesamtmenge des Färbemitt Is) jeweils etwa 0,005 bis 20 Gewichtsproz nt, vorzugsweise etwa 0,01 bis 5,0 Gewichtsprozent und insbesondere 0,1 bis 2,5 Gewichtsprozent, beträgt.

[0017] Die Gesamtmenge der in dem hier beschriebenen Färbemittel enthaltenen Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 stanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 stanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 stanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 stanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 stanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 stanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 stanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 stanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent besonders bevorzugt ist. Die Entwicklersubstanzen Gewichtsprozent und insbesondere 0,2 bis 6,0 Gewichtsprozent besonders bevorzugt ist. Die Entwicklersubstanzen werden im allgemeinen in etwa äquimolaren Mengen eingesetzt; es ist jedoch nicht nachteilig, und Kupplersubstanzen werden im allgemeinen in etwa äquimolaren Mengen eingesetzt; es ist jedoch nicht nachteilig, wenn die Entwicklersubstanzen diesbezüglich in einem gewissen Uberschuß oder Unterschuß vorhanden sind.

[0018] Weiterhin kann das erfindungsgemäße Färbemittel zusätzlich andere Farbkomponenten, beispielsweise 6-Amino-2-methylphenol und 2-Amino-5-methylphenol, sowie ferner übliche direktziehende Farbstoffe, zum Beispiel Firbenzol-methylphenol und 2-Amino-5-methylphenol, sowie ferner übliche direktziehende Farbstoffe, zum Beispiel 4-[(4'-amino-2-methyl-2-methyl-2-methyl-2-methylamino-1-methyl-2-methy

[0019] Selbstverständlich können die Kupplersubstanzen und Entwicklersubstanzen sowie die anderen Farbkomponenten, sofern es Basen sind, auch in Form der physiologisch verträglichen Salze mit organischen oder anorganischen Säuren, wie beispielsweise Salzsäure oder Schwefelsäure, beziehungsweise - sofern sie aromatische OHschen Säuren, wie beispielsweise Salzsäure nit Basen, zum Beispiel als Alkaliphenolate, eingesetzt werden.

[0020] Darüber hinaus können in den Färbemitteln, falls diese zur Färbung von Haaren verwendet werden sollen, noch weitere übliche kosmetische Zusätze, beispielsweise Antioxidantien wie Ascorbinsäure, Thioglykolsäure oder Natriumsulfit, sowie Parfümöle, Komplexbildner, Netzmittel, Emulgatoren, Verdicker und Pflegestoffe enthalten sein. Die Zubereitungsform des erfindungsgemäßen Färbemittels kann beispielsweise eine Lösung, insbesondere eine Wäßrige oder wäßrigalkoholische Lösung sein. Die besonders bevorzugten Zubereitungsformen sind jedoch eine Wäßrige oder eine Emulsion. Ihre Zusammensetzung stellt eine Mischung der Farbstoffkomponenten mit den für solche Zubereitungen üblichen Zusätzen dar.

[0021] Ubliche Zusätze in Lösungen, Cremes, Emulsionen oder Gelen sind zum Beispiel Lösungsmittel wie Wasser, niedere aliphatische Alkohole, beispielsweise Ethanol, Propanol oder Isopropanol, Glycerin oder Glykole wie 1,2-Proplem in Propanol oder Isopropanol, Glycerin oder Glykole wie 1,2-Proplem in Propanol oder Isopropanol, Glycerin oder Glykole wie 1,2-Proplem in Propanol oder Isopropanol, Glycerin oder Glykole wie 1,2-Proplem in Glykole wie 1,2-

[0022] Je nach Zusammensetzung kann das erfindungsgemäße Färbemittel schwach sauer, neutral oder alkalisch reagieren. Insbesondere weist es einen pH-Wert von 6,8 bis 11,5 auf, wobei die basische Einstellung vorzugsweise reagieren. Insbesondere weist es einen pH-Wert von 6,8 bis 11,5 auf, wobei die basische Einstellung vorzugsweise mit Ammoniak erfolgt. Es können aber auch organische Amine, zum Beispiel Monoethanolamin und Triethanolamin, mit Ammoniak erfolgt. Es können aber auch organische Amine, zum Beispiel Monoethanolamin und Triethanolamin, oder auch anorganische Basen wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid Verwendung finden. Für eine pH-Einstellung oder auch anorganische Basen wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid Verwendung finden. Für eine pH-Einstellung vorzugsweise zu der Weinsäure anorganische oder organische Säuren, zum Beispiel Phosphorsäure, Essigsäure Zitropensäure oder Weinsäure. in Betracht.

[0023] Für die Anwendung zur oxidativen Färbung von Haaren vermischt man das vorstehend beschriebene Färbemittel unmittelbar vor dem Gebrauch mit einem Oxidationsmittel und trägt eine für die Haarfärbebehandlung ausreichende Menge, je nach Haarfülle, im allgemeinen etwa 60 bis 200 Gramm, dieses Gemisches auf das Haar auf.

[0024] Als Oxidationsmittel zur Entwicklung der Haarfärbung kommen hauptsächlich Wasserstoffperoxid oder dessen Additionsverbindungen an Harnstoff, Melamin, Natriumborat oder Natriumcarbonat in Form einer 3-bis 12prozentig n, v rzugsw ise 6prozentigen, wässrigen Lösung, aber auch Luftsauerstoff in Betracht. Wird eine 12prozentige Wasserstoffperoxid-Lösung als Oxidationsmittel v rw ndet, so beträgt das Gewichtsverhältnis zwischen 6prozentige Wasserstoffperoxid-Lösung als Oxidationsmittel v rw ndet, so beträgt das Gewichtsverhältnis zwischen Haarfärbernittel und Oxidationsmittel 5:1 bis 1:2, vorzugeweis jedoch 1:1. Größere Mengen an Oxidationsmittel werden vor allemb i höh ren Farbstoffkonz ntrationen im Haarfärbernitt I, oder wenn gleichzeitig eine stärkere Bleichung d n vor allemb i höh ren Farbstoffkonz ntrationen im Haarfärbernitt I, oder wenn gleichzeitig eine stärkere Bleichung

des Haares b absichtigt ist, verw ndet. Man läßt das Gernisch bei 15 bis 50 Grad Celsius etwa 10 bis 45 Minuten lang, vorzugsweise 30 Minuten lang, auf das Haar einwirken, spült sodann das Haar mit Wasser aus und trocknet s. Gegebenenfalls wird im Anschluß an diese Spülung mit inem Shampoo gewaschen und eventuell mit einer schwachen organischen Säur , wie zum Beispiel Zitronensäure oder Weinsäure, nachgespült. Anschließend wird das Haar ge-

[0025] Die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel mit einem Gehalt an 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivaten der Formel (I) als Entwicklersubstanz ermöglichen Haarfärbungen mit ausgezeichneter Farbechtheit, insbesondere was die Lichtechtheit, Waschechtheit und Reibeechtheit anbetrifft. Hinsichtlich der färberischen Eigenschaften bieten die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel je nach Art und Zusammensetzung der Farbkomponenten eine breite Palette verschiedener Farbnuancen, welche sich von blonden über braune, purpure, violette bis hin zu blauen und schwarzen Farbtönen erstreckt. Hierbei zeichnen sich die Farbtöne durch ihre besondere Farbintensität aus. Die sehr guten färberischen Eigenschaften der Haarfärbemittel gemäß der vorliegenden Anmeldung zeigen sich weiterhin darin, daß diese Mittel eine Anfärbung von ergrauten, chemisch nicht vorgeschädigten Haaren problemlos und mit guter Deckkraft

[0026] Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn darauf zu beschränken.

#### Beispiele

*3*5

45

[0027] Beispiele 1: Synthese von 2,5-Diamino-1-aminomethyl-benzol-Derivaten der Formel (I) (Allgemeine Synthesevorschrift)

# A.Synthese von 2,5-Bis-tert.-butyloxycarbonylamino-brombenzol

[0028] 15,65g (0,07 mol) Brom-p-phenylendiamin-Hydrochlorid und 32,7 g (0,15 mol) Di-tert.-butyl-dicarbonat werden in einer Mischung von 250 ml 2N Natriunhydroxide und 250 ml Trifluortoluol gelöst und auf 45 °C erwärmt. Die Reaktionmischung wird 3 Tage gerührt. Schrittweise werden noch insgesamt 30 g (0,14 mol) Di-tert.-butyl-dicarbonat zugegeben. Anschließend wird die organische Schicht abgetrennt und die wäßrige Phase noch zweimal mit 100ml Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten Extrakte weren eingedampft und der Rückstand in 200 ml Hexan aufgenommen. Der Niederschlag wird abfiltriert und mit 50 ml Hexan nachgewaschen.

Es werden 18,6 g (82 % der Theorie) 2,5-Bis-tert.-butyloxycarbonylaminobrombenzol mit einem Schmelzpunkt von 130 °C erhalten.

# B.Synthese von N-(4-tert.Butyloxycarbonylamino-2-formyl-phenyl)carbaminsäure-tert.butylester

[0029] 3,3 g (0,01 mol) 2,5-Bis-tert.-butyloxycarbonylamino-brombenzol aus Stufe A werden unter Argon in 100 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran gelöst. Schrittweise werden 17 ml einer 1,6 molaren etherischen Methyllithiumlösung (0,03 mol) zugegeben. Die Reaktionsmischung wird auf -20 °C gekühlt, 7 ml einer 1,5 molaren tert.-Butyllithiumlösung (0,01 mol) werden noch schrittweise zugegeben. Nach beendeter Zugabe wird die Lösung noch 30 Minuten bei der angegebenen Temperatur gerührt. Anschliessend werden 1,2 g Dimethylformamid (0,02 mol) zugegeben und die Reaktionmischung wird eine Stunde bei -20 °C gerührt. Nach langsamer Erwämung auf Raumtemperatur wird die Reaktionsmischung mit Wasser hydrolisiert und dann auf Ether gegossen, die wässerige Phase mit Ether extrahiert und sodann die organische Phase mit Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Petrolether/Essigsäureethylester (9:1) gereinigt.

# C.Synthese von 2,5-Diamino-1-aminomethylbenzolen

[0030] 0,033 g (0,0001 mol) N-(4-tert.Butyloxycarbonylamino-2-formyl-phenyl)carbaminsāure-tert.butylester aus Stufe B und 0,00015 mol des entsprechenden Amins werden in 1,2-Dichlorethan gelöst. Anschliessend werden 0,1 ml einer Essigsäurelösung (1 M in 1,2-Dichlorethan) und 0.06 g NaBH(OAc)3 (0,0003 mol) zugegeben und die Reaktionmischung wird 5 bis 15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.

[0031] Nach Beendigung der Reaktion wird die Reaktionsmischung in 10 ml Essigsäureethylester gegossen, die organische Phase mit Natriumhydrogencarbonat extrahiert und sodann mit Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Petrolether/Essigsäureethylester

(9:1) gereinigt. Das so rhaltene Produkt wird in 4 ml Ethanol auf 50 °C erwärmt. Anschließend werd n zur Herst llung des Hydrochlorides 1,5 ml ein r 2,9 molaren ethanolisch Salzsäurelösung zugetropft. Der Nied rschlag wird abfiltriert, zweimal mit 1 ml Ethanol gewaschen und s dann getrocknet.

[UU3Z]
--------

## a1.2-Ethylaminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Ethylamin

Ausbeute: 0,025 g ( 91 % der Theorie)

Masspektrum: MH+166 (100)

10

15

20

25

30

## b1.2-(Isopropylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Isopropylamin

Ausbeute: 0,017 g (59 % der Theorie)

Masspektrum: MH+180 (100)

## c1.2-Propylaminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Propylamin

Ausbeute: 0,025 g ( 87 % der Theorie)

Masspektrum: MH+180 (100)

## d1. 2-Pyrrolidin-1-ylmethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Pyrrolidin

Ausbeute: 0,025 g ( 83 % der Theorie)

Masspektrum: MH+192 (100)

# e1.2-[(2-Methoxy-ethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Methoxy-ethylamin

Ausbeute: 0,025 g ( 82 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 196 (100)

## f1. 2-Morpholin-4-ylmethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Morpholin

Ausbeute: 0,025 g ( 79 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 208 (100)

40

35

# g1. 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-butan-1-ol-Hydrochlorid Verwendetes Amin: 2-Amino-1-butanol

Ausbeute: 0,025 g ( 78 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 210 (100)

45

50

55

# h1. 2-[[(Furan-2-ylmethyl)-amino]-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Furfurylamin

Ausbeute: 0,025 g (76 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 218 (100)

## i1.N-(2,5-Diamino-benzyl)-O,N-dimethyl-hydroxylamine-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: O,N-dimethyl-hydroxylamin

Ausbeute: 0,025 g ( 86 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 182 (100)

# 11. 2-(4-Methyl-piperazin-1-ylmethyl)-1,4-diamino-b nz I-Hydrochlorid

Verw ndetes Amin: 4-Methyl-piperazin Ausbeute: 0,025 g ( 68 % der Theorie) Massp ktrum: MH+ 221 (100)

## k1. 1-(2,5-Diamino-benzyl)-piperidin-4-ol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Hydroxy-piperidin Ausbeute: 0,025 g ( 76 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 222 (100)

10

15

20

30

5

## 11.N-[2-(2,5-Diamino-benzylamino)-ethyl]-acetamid-Hydrochlorid N-Acetyl-ethylendiamin

Verwendetes Amin: Ethylamin Ausbeute: 0,025 g (75 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 223 (100)

## m1. 2-[(2-Morpholin-4-yl-ethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-(2-ethylamino)-morpholin Ausbeute: 0,025 g ( 63 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 251 (100)

## n1. 2-Allylaminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

25 Verwendetes Amin: Allylamin Ausbeute: 0,025 g ( 87 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 178 (100)

## o1. 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1-ol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-propanol Ausbeute: 0,025 g ( 82 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 196 (100)

## p1. 2-[(3-lmidazol-1-yl-propylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 1-(3-aminopropyl)-imidazol Ausbeute: 0,025 g ( 64 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 246 (100)

40

45

50

55

## q1. 2-([(Tetrahydro-furan-2-ylmethyl)-amino]-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Tetrahydrofurfurylamin Ausbeute: 0,025 g ( 76 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 222 (100)

## r1. 4-(2,5-Diamino-benzylamino)-anilin-Hydrochloride

Verwendetes Amin: 4-tert.-Butyloxycarbonylamino-anilin Ausbeute: 0,025 g ( 67 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 229 (100)

#### s1. 3-(2,5-Diamino-benzylamino)-phenol-Hydrochloride

Verwendetes Amin: 3-Aminophenol Ausbeute: 0,025 g (74 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 230 (100)

## t1. 5-(2,5-Diamino-benzylamino)-2-methyl-phenol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-Amino-6-methyl-ph nol Ausb ute: 0,025 g ( 71~% der Th~ ori )

Masspektrum: MH+ 244 (100)

## u1. 2-[(2-Dimethylamino-ethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Dimethylamino-ethylamin Ausbeute: 0,016 g (45 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 209 (100)

## v1. 4-(2,5-Diamino-benzylamino)-butan-1-ol-Hydrochlorid

15 Verwendetes Amin: 4-Amino-butanol Ausbeute: 0,022 g ( 69 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 210 (100)

10

20

*3*0

35

40

50

## w1. 2-[(3-Ethoxy-Propylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-Ethoxy-propylamin Ausbeute: 0,025 g ( 75 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 224 (100)

## 25 x1.2-[(3-Methoxy-Phenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-Methoxy-anilin Ausbeute: 0,025 g ( 71 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 244 (100)

y1. 2-[(4-Chloro-phenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Chlor-anilin Ausbeute: 0,025 g ( 70 % der Theorie) Masspektrum: M+ 248 (100)

## z1.2-[(Cyclopropylmethyl-amino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Aminomethyl-cyclopropan Ausbeute: 0,017 g ( 56 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 192 (100)

## a2.2-(2,5-Diamino-benzylamino)-4-nitro-phenol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-4-nitro-phenol Ausbeute: 0,025 g ( 65 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 275 (100)

## b2.2-[(4-Chlor-benzylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Chlor-benzylamin Ausbeute: 0,025 g ( 67 % der Theorie) Masspektrum: M+ 262 (100)

## 55 **c2**.2-[(2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino]-ethanol-Hydrochlorid

V rw ndetes Amin: 2-Methylamino-ethanol Ausb ute: 0,025 g ( 82 % d r Theorie)

Masspektrum: MH+ 196 (100)

## d2.2-[(2,5-Diamino-benzyl)-ethyl-amino]-ethanol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Ethylamino-ethanol
 Ausbeute: 0,025 g ( 78 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 210 (100)

#### e2.2-{[(Pyridin-4-ylmethyl)-amino]-methyl}-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Picolylamin Ausbeute: 0,025 g ( 67 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 229 (100)

## 15 f2. 1-[3-(2,5-Diamino-benzylamino)-propyl]-pyrrolidin-2-on-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 1-(3-aminopropyl)-2-pyrrolidon

Ausbeute: 0,025 g ( 67 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 263 (100)

20

25

35

40

10

# g2.2-(4-Amino-2-methyl-phenyl)aminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid und 2-(4-Amino-3-methyl-phenyl) aminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-tert.-Butyloxycarbonylamino-3-methyl-anilin und 4tert.-Butyloxycarbonylamino-2-me-

thyl-anilin

Ausbeute: 0,021 g (27 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 243 (80)

# h2.2-[5-Amino-2-(2,5-diamino-benzylamino)-phenyl]-ethanol-Hydrochloride und 2-[2-Amino-5-(2,5-diamino-benzylamino)-phenyl]ethanol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-tert.-Butyloxycarbonylamino-3-(2-hydroxyethyl)anilin und 4-tert.-Butyloxycarbonylami-

no-2-(2-hydroxyethyl)-anilin

Ausbeute: 0,025 g ( 30 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 273 (100)

#### i2. 2-(3-Amino-phenyl)aminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-tert.-Butyloxycarbonylamino-anilin

Ausbeute: 0,025 g ( 67 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 229 (100)

#### j2. 4-[2-(2,5-Diamino-benzylamino)-ethyl]-benzenesulfonamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-(2-Aminoethyl)-benzensulfonamid

Ausbeute: 0,025 g (58 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 321 (100)

## k2.2-[4-Amino-2-(2,5-diamino-benzylamino)-phenoxy]-ethanol-Hydrochlorid

**50** 

Verwendetes Amin: 4-tert.-Butyloxycarbonylamino-2-amino-(2-hydroxy)ethoxy-benzol

Ausbeute: 0,025 g (58 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 289 (100)

## 55 I2. 2-f(2,5-Diamino-benzyl)-(2-hydroxy-ethyl)-aminol-ethanol-Hydrochlorid

V rw ndetes Amin: Diethanolamin Ausbeute: 0,025 g (75 % d r Theori )

Masspektrum: MH+ 226 (100)

## m2. [1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-2-yl]-methanol-Hydrochlorid

5 V rw ndetes Amin: Prolinol

Ausbeut: 0,025 g (76 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 222 (100)

#### n2.1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-3-ol-Hydrochlorid

10

Verwendetes Amin: 3-Hydroxy-pyrrolidin Ausbeute: 0,025 g ( 79 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 208 (100)

## o2.1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-2-carbonsāureamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Prolinamid

Ausbeute: 0,025 g (73 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 235 (100)

20

## p2.1-(2,5-Diamino-benzyl)-piperidin-3-ol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-hydroxypiperidin

Ausbeute: 0,025 g (76 % der Theorie)

25 Masspektrum: MH+ 222 (100)

## q2.2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1,3-diol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-Amino-1,2-propandiol

Ausbeute: 0,015 g (47 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 212 (100)

## r2. 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-3-hydroxy-propionamid-Hydrochlorid

**3**5

Verwendetes Amin: 3-Hydory-2-amino-propionamid

Ausbeute: 0,025 g (75 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 225 (100)

## s2.2-(2,5-Diamino-benzylamino)-bernsteinsäure-Hydrochlorid

⊿∩

Verwendetes Amin: Asparagin

Ausbeute: 0,037 g (102 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 253 (100)

## 45 t2. 2-Cyclopropylaminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Cyclopropylamin

Ausbeute: 0,025 g (87 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 178 (100)

50

55

## u2.2-(2,5-Diamino-benzylamino)-ethanol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Ethanolamin

Ausbeute: 0,025 g (86 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 182 (100)

## v2.(2,5-Diamino-benzylamino)-essigsäure-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Glycin

Ausb ute: 0,025 g (82 % der Theorie)

## w2. 4-(2,5-Diamino-b nzylamino)-phenol-Hydrochlorid

V rwendetes Amin: 4-Aminophenol Ausbeute: 0,025 g ( 74 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 230 (100)

#### 10 x2.2-(Benzo[1,3]dioxol-5-ylaminomethyl)-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3,4-Methylendioxy-anilin Ausbeute: 0,025 g ( 68 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 258 (100)

## y2.[(2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino]-acetonitril-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Methylaminoacetonitril Ausbeute: 0,025 g ( 83 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 191 (100)

15

20

25

30

35

45

50

55

## z2. 2-Pentylaminomethyl-benzene-1,4-diamin-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Pentylamin Ausbeute: 0,025 g ( 79 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 208 (100)

#### a3.2-[(3-Dimethylamino-propylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-Dimethylamino-propylamin

Ausbeute: 0,025 g ( 68 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 223 (100)

## b3.2-{[2-(5-Nitro-pyridin-2-ylamino)-ethylamino]-methyl}-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-5-nitro-pyridin Ausbeute: 0,025 g ( 56 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 303 (100)

## 40 c3.2-[(2-Amino-ethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Ethylendiamin Ausbeute: 0,025 g (77 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 181 (100)

## d3.3-[2-(2,5-Diamino-benzylamino)-1-hydroxy-ethyl]-phenol-Hydrochloride

Verwendetes Amin: 1-(3-Hydroxyphenyl)-2-aminoethanol

Ausbeute: 0,025 g (65 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 274 (100)

## e3.2-[(4-Methyl-pyridin-2-ylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Picolylamin Ausbeute: 0,022 g ( 65 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 229 (100)

.

## f3. 2-(2,5-Diamino-benzyl)-1-methyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-6,7-di I-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 1-Methyl-6,7-dihydroxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin Ausb ute: 0,015 g ( 37 % der Theo-

15

20

25

30

*3*5

45

50

55

Masspektrum: MH+ 300 (100)

## g3.2-(2,5-Diamino-benzylamino)-4-methylsulfanyl-butt rsäure-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-4-methylmercapto-buttersäure

Ausbeute: 0,012 g ( 32 % der Theorie)

#### h3.1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidine-2-carbonsaure-Hydrochlorid 10

Verwendetes Amin: Pyrrolidin-2-carbonsaure Ausbeute: 0,025 g (72 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 236 (55)

#### i3. 2-Phenylaminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Anilin

Ausbeute: 0,025 g (77 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 214 (100)

## j3. 2-(4-Dimethylamino-phenylaminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Amino-N,N-dimethylanilin

Ausbeute: 0,025 g (62 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 257 (100)

## k3.1-[3-(2,5-Diamino-benzylamino)-phenyl]-ethanol-Hydrochloride

Verwendetes Amin: 3-(1-hydroxyethyl)-anilin

Ausbeute: 0,025 g ( 68 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 258 (100)

## 13. 2-[(3,4-Dimethoxy-phenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3,4-Dimethoxy-anilin Ausbeute: 0,025 g (65 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 274 (100)

#### m3. 2-[(3-Fluoro-2-methoxy-phenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid 40

Verwendetes Amin: 3-Fluor-2-methoxy-anilin Ausbeute: 0,021 g (57 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 262 (100)

#### n3.4-Chloro-2-(2,5-diamino-benzylamino)-phenol-Hydrochloride

Verwendetes Amin: 4-Chlor-2-amino-phenol Ausbeute: 0,025 g ( 67 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 264 (100)

## o.2-[(4-Trifluoromethyl-phenylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Trifluormethyl-anilin Ausbeute: 0,025 g (64 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 282 (100)

#### p3.2-(p-Tolylamino-methyl)-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Methyl-anilin Ausbeute: 0,025 g ( 74 %\*der Theorie)

Masspektrum: MH+ 228 (100)

20

50

55

[0033] Beispiele 2: Synthese v n 2,5-Diamino-1-(1-amino-ethyl)-b nzol-Derivaten

## A. Synthese von (4-tert.-Butoxycarbonylamino-3-(1-hydroxy-ethylphenyl)-carbaminsäure-tert-butylester

[0034] 3,3 g (0,01 mol) (4-tert.-Butoxycarbonylamino-3-brom-phenyl)carbaminsäure-tert.-butylester werden unter Argon in 200 ml Diethylether gelöst. Dann werden bei -25 °C zunächst 20 ml einer 1,6molaren Methyllithium-Lösung und sodann 16 ml einer 1,6molaren tert.-Butyllithium-Lösung zugegeben. Nach einer Stunde werden 1,2 ml (0,02 mol) Acetaldehyd zugegeben und die Reaktionsmischung langsam auf 20 °C erwärmt. Nach Beendigung der Reaktion wird die Reaktionsmischung mit Wasser hydrolisiert, die organische Phase mit verdünnter Natronlauge extrahiert und sodann mit Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Petrolether/Essigsäureethylester (8:2) gereinigt.

Es werden 3,0 g (85% der Theorie) (4-tert.-Butoxycarbonylamino-3-hydroxymethyl-phenyl)-carbaminsäure-tert.-buty-lester mit einem Schmelzpunkt von 189 °C erhalten.

## B. Synthese von (4-tert.-Butoxycarbonylamino-3-(1-amino-ethyl-phenyl)carbaminsäure-tert.-butylester

[0035] 3,5 g (4-tert-Butoxycarbonylamino-3-(1-hydroxy-ethyl-phenyl)carbaminsäure-tert.-butylester (0,01 mol) aus Stufe A werden in 30 ml Dichlormethan gelöst. Dann werden bei 4 °C 1,3 g (0,013 mol) Triethylamin und 2,4 g (0,01 mol) Mesitylensulfochlorid zugegeben. Die Lösung wird zunächst eine Stunde bei 4 °C und anschließend eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Hexan/Essigsäureethylester (1:5) gereinigt.

Anschliessend wird das Produkt in 30 ml Dimethylsulfoxid gelöst und mit 3,5 g (0,05 mol) Natriumazid versetzt und sodann die Reaktionsmischung auf 60 °C erwärmt. Nach Beendigung der Reaktion wird die Reaktionsmischung in Essigsäureethylester/Wasser gegossen und die organische Phase mit Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Essigsäureethylester/Hexan (1:6) gereinigt.

Das so erhaltene Produkt wird in Ethanol gelöst und unter Zusatz von 200 mg eines Palladium-Aktivkhole-Katalysators (10%ig) und 1,8 g (0,03mol) Essigsäure bei 25 °C hydriert. Nach 4 Stunden wird der Katalysator abfiltriert. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Chloroform/Methanol/Triethylamin (50:10:1) gereinigt.

25 Es werden 1,0 g (28% der Theorie) (4-tert.-Butoxycarbonylamino-3-aminomethyl-phenyl)-carbaminsäure-tert.-butylester mit einem Schmelzpunkt von 170 °C erhalten.

## C. Synthese von 1,4-Diamino-2-(1-amino-ethyl)-benzolen

[0036] 0,033 g (0,0001 mol) (4-tert-Butoxycarbonylamino-3-(1-amino-ethylphenyl)-carbaminsäure-tert.-butylester aus Stufe B und 0,00015 mol des entsprechenden Aldehyds werden in 1,2-Dichlorethan gelöst. Anschliessend werden 0,1 ml einer Essigsäurelösung (1 M in 1,2-Dichlorethan) und

0,06 g (0,0003 mol) NaBH(OAc)3 hinzugegeben und die Reaktionsmischung 5 bis 15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Beendigung der Reaktion wird die Reaktionsmischung in 10 ml Essigsäureethylester gegossen, die organische Phase mit Natriumhydrogencarbonat extrahiert und sodann mit Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Petrolether/Essigsäureethylester (9:1) gereinigt. Das so erhaltene Produkt wird in 4 ml Ethanol auf 50 °C erwärmt.

Anschliessend werden zur Herstellung des Hydrochlorides 1,5 ml einer 2,9 molaren ethanolische Salzsäurelösung zugetropft. Der Niederschlag wird abfiltriert, zweimal mit 1 ml Ethanol gewaschen und sodann getrocknet.

## a. 1,4-Diamino-2-(1-butylamino-ethyl)-benzol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: Butyraldehyd Ausbeute: 0,025 g (78 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 208(100)

b. 1,4-Diamino-2-[1-(3-methyl-butylamino)-ethyl]-benz I-Hydrochl rid

Verwendeter Aldehyd: 3-Methyl-butylraldehyd Ausbeut : 0,025 g (75 % der Theorie) Massp ktrum: MH+ 222(100)

c. 1,4-Diamino-2-(1-benzylamino-ethyl)-benzol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: Benzaldehyd Ausbeute: 0,025g (71 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 242(100)

10

15

20

30

5

d. 1,4-Diamino-2-{1-[(pyridin-2-ylmethyl)-amino]-ethyl}-benzol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: Pyridin-2-carbaldehyd Ausbeute: 0,025g (64 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 243(20)

e. 1,4-Diamino-2-{1-[(pyridin-3-ylmethyl)-aminol-ethyl}-benzol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: Pyridin-3-carbaldehyd Ausbeute: 0,025g (64 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 243(50)

f. 1,4-Diamino-2-{1-[(pyridin-4-ylmethyl)-amino]-ethyl}-benzol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: Pyridin-4-carbaldehyd
 Ausbeute: 0,025g (64 % der Theorie)
 Masspektrum: MH+ 243(100)

 ${\color{red} {\bf g.}}\ 1, 4- Diamino-2-\{1-[(thiophen-2-ylmethyl)-amino]-ethyl\}-benzol-Hydrochlorid$ 

Verwendeter Aldehyd: Thiophen-2-carbaldehyd Ausbeute: 0,025g (70 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 248(100)

h. 1,4-Diamino-2-{1-[(thiophen-3-ylmethyl)-amino]-ethyl}-benzo-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: Thiophen-2-carbaldehyd Ausbeute: 0,025g (70 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 248(100)

40

45

50

i. 1,4-Diamino-2-[1-(Cyclohexylmethyl-amino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: Cyclohexancarbaldehyd Ausbeute: 0,025g (70 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 248(100)

j. 4-[[1-(2,5-Diamino-phenyl)-ethylamino]-methyl]-phenol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: 4-Hydroxy-benzaldehyd Ausbeute: 0,025g (68 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 258(100)

k.1,4-Diamino-2-[1-(4-dimethylamino-benzylamino)-ethyl]-benzolHydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: 4-Dimethylamino-benzaldehyd
 Ausbeute: 0,020g (46 % der Theorie)
 Masspektrum: MH+ 285(100)

## I. 1,4-Diamino-2-[1-(4-nitro-benzylamino)-ethyl]-b nzol-Hydrochlorid

Verw ndet r Aldehyd: 4-Nitrobenzaldehyd Ausb ute: 0,025g (63 % d r Theorie) Massp ktrum: MH+ 286(100)

## m. 2-[[1-(2,5-Diamino-phenyl)-ethylamino]-methyl]-4-nitro-phenol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: 2-Hydroxy-5-nitro-benzaldehyd Ausbeute: 0,025g (60 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 303(100)

#### n. 1,4-Diamino-2-[1-(4-pyrrolidin-1-yl-benzylamino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: 4-Pyrrolidino-benzaldehyd
 Ausbeute: 0,025g (54 % der Theorie)
 Masspektrum: MH+ 311 (20)

10

20

25

30

45

55

## p.1,4-Diamino-2-{1-[(benzo[1,3]dioxol-5-ylmethyl)-aminol-ethyl}-benzol -Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: 3,4-Methylendioxy-benzaldehyd Ausbeute: 0,025g (63 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 286(100)

## q. 1,4-Diamino-2-[1-(3-chlor-benzylamino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendeter Aldehyd: 3-Chlor-benzaldehyd Ausbeute: 0,025g (64 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 276(100)

#### D. Synthese von 1,4-Diamino-2-(1-amino-ethyl)-benzolen

[0037] 0,033 g (0,0001 mol) (4-tert-Butoxycarbonylamino-3-(1-amino-ethylphenyl)-carbaminsäure-tert.-butylester aus Stufe B werden in 25 ml Ethanol gelöst. Anschließend werden unter Rückfluß 0,00015 mol des entsprechenden Fluorderivats zugegeben. Nach Beendigung der Reaktion wird die Reaktionsmischung in Wasser gegossen, die wässerige Phase mit Essigsäureethylester extrahiert und sodann mit Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Hexan/ Essigsäureethylester (5:1) gereinigt. Das so erhaltene Produkt wird in 4 ml Ethanol auf 50 °C erwärmt. Anschließend werden zur Herstellung des Hydrochlorides 1,5 ml einer 2,9 molaren ethanolische Salzsäurelösung zugetropft. Der Niederschlag wird abfiltriert, zweimal mit 1 ml Ethanol gewaschen und sodann getrocknet.

## r. 1,4-Diamino-2-[1-(2-nitro-phenylamino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Fluorderivat: 1-Fluor-2-nitro-benzol Ausbeute: 0,025g (65 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 273(100)

## s. 1,4-Diamino-2-[1-(4-fluor-2-nitro-phenylamino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Fluorderivat: 1,4-Difluor-3-nitro-benzol Ausbeute: 0,020g (50 % der Theorie) Masspektrum: MH+ 291(100)

#### t. 1,4-Diamino-2-[1-(5-fluor-2-nitro-phenylamino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Fluorderivat: 1,5-Difluor-2-nitro-benzol Ausb ute: 0,025g (62 % der Theori )

## u. 1,4-Diamino-2-[1-(2-Fuor-6-nitro-phenylamino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Fluorderivat: 1,2-Fluor-6-nitro-benzol

Ausbeut: 0,025g (62 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 291(100)

## v. 2-[1 -(2,5-Diamino-phenyl)-ethylamino]-5-nitro-benzoesäure-Hydrochlorid

Verwendetes Fluorderivat: 2-Fluor-5-nitro-benzoesäure

Ausbeute: 0,025g (64 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 317(100)

w. 1,4-Diamino-2-[1-(4-bromo-2-nitro-phenylamino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Fluorderivat: 1-Brom-4-fluor-3-nitro-benzol Ausbeute: 0,018g (39 % der Theorie)

x. 1,4-Diamino-2-[1-(4-Amino-2-nitro-phenylamino)-ethyl]-benzol-Hydrochlorid

Verwendetes Fluorderivat: 1-Fluor-2-nitro-4-amino-benzol Ausbeute: 0,016g (36 % der Theorie)

Masspektrum: MH+ 288(80)

## 20 Beispiele 3 bis 70: Haarfärbemittel

10

15

25

30

*3*5

[0038] Es werden Haarfärbelösungen der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

0,0125 mmol	Entwicklersubstanz der Formel (I) gemäss Tabelle 2
0,0125 mmol	Kupplersubstanz gemäß Tabelle 2
0,01g	Kaliumoleat (8prozentige wässrige Lösung)
0,01g	Ammoniak (22prozentige wässrige Lösung)
0,01g	Ethanol
0,003 g	Ascorbinsäure
ad 1,0 g	Wasser

1 g der vorstehenden Färbelösung wird unmittelbar vor der Anwendung mit 1 g einer 6prozentigen wässrigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschliessend wird das Gemisch auf gebleichte Haare aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 30 Minuten bei 40 °Celsius wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo gewaschen und getrocknet. Die resultierenden Färbungen sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1:

iadelle 1:					
Beispiel	Entwicklersubstanz der Formel (I) aus Bsp. 1	Kupplersubstanz			
		l. 1,3- Dihydroxybenzol	II. 1,3-Diamino- 4-(2-hydroxy- ethoxy)- benzoi*sulfat	III. 5-Amino-2- methylphenol	IV. 1-Naphtol
<b>3.</b>	a1	hell-lichtblond	graublau	mittelpurpur	graurosa
4.	b1.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	hell-graurosa
5.	c1.	hell-lichtblond	graublau	hellpurpur	graurosa
6.	d1.	hellblond	blau	mittelpurpur	hellpurpur
7.	e1.	hell-lichtblond	graublau	hellpurpur	graurosa
8.	ff.	hellblond	blau	mittelpurpur	violett
9.	g1.	hell-lichtblond	blau .	mittelpurpur	graurosa
	3. 4. 5. 6. 7.	der Formel (I) aus Bsp. 1  3a1 4b1. 5c1. 6d1. 7e1. 8f1.	Beispiel Entwicklersubstanz der Formei (I) aus Bsp. 1  I. 1,3-Dihydroxybenzol  3. a1. hell-lichtblond  4. b1. hell-lichtblond  5. c1. hell-lichtblond  6. d1. hellblond  7. e1. hell-lichtblond  8. f1. hellblond	Beispiel Entwicklersubstanz der Formel (I) aus Bsp. 1  I. 1,3- Dihydroxybenzol  I. 1,3- Dihydroxybenzol  4-(2-hydroxy- ethoxy)- benzol*sulfat  3. a1. hell-lichtblond graublau  4. b1. hell-lichtblond blau  5. c1. hell-lichtblond graublau  6. d1. hell-lichtblond blau  7. e1. hell-lichtblond graublau  8. f1. hell-lichtblond blau  9 blau  10 blau  11 blau  12 blau  13 blau  14 blau  15 blau  16 blau  17 bell-lichtblond blau  18 blau  19 blau  10 blau  10 blau  11 bell-lichtblond blau  11 bell-lichtblond blau  12 blau  13 blau  14 blau  15 blau  16 blau  17 bell-lichtblond blau  18 blau  19 blau  10 blau  10 blau  11 bell-lichtblond blau  11 bell-lichtblond blau	Beispiel   Entwicklersubstanz   Cupplersubstanz   Cupplersubstan

Tab lle 1: (fortgesetzt)

5	Beispiel	Entwicklersubstanz der Form I (I) aus Bsp. 1	Kuppl rsubstanz			
,			l. 1,3- Dihydroxybenzol	II. 1,3-Diamino- 4-(2-hydroxy- ethoxy)- benzol*sulfat	III. 5-Amino-2- methylphenol	IV. 1-Naphtol
10	10.	h1.	hell-lichtblond	blau	mittelpurpur	graurosa
	11.	i1.	heilblond	blau	mittelpurpur	violett
	12.	j1.	heliblond	blau	hellpurpur	graurosa
15	13.	kt.	hellblond	blau	mittelpurpur	graurosa
	14.	11.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa
	15.	m1.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	helipurpur
	16.	n1.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa
20	17.	o1.	hellblond	biau	mittelpurpur	hell-graurosa
	18.	p1.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa
	19.	q1.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa
25	20.	rl.	blau	tiefblau	blau	tiefblau
	21.	s1.	rotbraun	graublau	graurosa	graurosa
	22.	t1.	helirosa	hell-graublau	helirosa	graurosa
	23.	ប1.	hell-lichtblond	hell-graublau	helipurpur	hell-graurosa
	24.	v1.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa
	25.	w1.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa
	26.	x1.	hell-aschblond	blau	mittelpurpur	violett
35	27.	y1.	heliblond	blau	mittelpurpur	violett
	28.	z1.	hell-lichtblond	graublau	helipurpur	graurosa
	29.	a2	goldblond	grau	mittelpurpur	mittelpurpur
40	30.	b2	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa
40	31.	æ	heliblond	blau	mittelpurpur	graurosa
	32.	d2	mittel-purpur	blau	mittelpurpur	violett
	33.	e2	hell-lichtblond	blau	mittelpurpur	mittelpurpur
45	34.	f2	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa
	35.	g2	violett	tiefblau	violett	blau
	<b>36.</b>	h2	violett	tiefblau	violett	violett
50	37.	i2	tiefblau	tiefblau	graurosa	graublau
	38.	j2	hell-lichtblond	graublau	mittelpurpur	graurosa
	39.	k2	graublau	graublau	graublau	graublau
	40.	12	heliblond	blau	mittelpurpur	graurosa
<i>5</i> 5	41.	m2	heliblond	blau	mittelpurpur	graurosa
9	42.	n2	h liblond	blau	mittelpurpur	hell-graurosa

Tabelle 1: (fortgesetzt)

5	Beispiel	Entwickl rsubstanz der Form I (I) aus Bsp. 1	Kuppl rsubstanz			
			l. 1,3- Dihydroxybenzol	II. 1,3-Diamino- 4-(2-hydroxy- ethoxy)- benzol*sulfat	III. 5-Amino-2- methylphenol	IV. 1-Naphtol
10	43.	02	hellblond	blau	mittelpurpur	graurosa
	44.	p2	heliblond	blau	mittelpurpur	graurosa
	45.	q <del>2</del>	hell-lichtblond	blau	mittelpurpur	hell-graurosa
15	46.	12	heliblond	tiefblau	purpur	violett
	47.	<b>s</b> 2	hell-lichtblond	heli-graublau	hellpurpur	hellrosa
	48.	t2	hell-lichtblond	blau	mittelpurpur	graurosa
	49.	u2	hell-lichtblond	graublau	mittelpurpur	graurosa
20	50.	<b>v</b> 2	hell-lichtblond	graublau	hellpurpur	graurosa
	51.	w2	hellpurpur	heligrau	helipurpur	helipurpur
	52.	x2	hell-aschblond	graublau	Not avialable	graurosa
25	53.	y2	hellx-lichtblond	graublau	hellpurpur	hell-graurosa
	54.	<b>72</b>	hell-lichtblond	graublau	helipurpur	graurosa
	55.	a3	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	hellpurpur
30	56.	b3	hell-lichtblond	graublau	hellpurpur	graurosa
30	57.	ය	hell-lichtblond	graublau	purpur	graurosa
. [	58.	d3	hell-lichtblond	graublau	mittelpurpur	graurosa
	59.	e3	heilbiond	tiefblau	mittelpurpur	violett
35	60.	f3	hell-lichtblond	hell-graublau	hellpurpur	graurosa
	61.	<b>g</b> 3	hell-lichtblond	hell-graublau	hellrosa	hell-graurosa
	62.	. h3	hell-lichtblond	graurosa	hellpurpur	hell-graurosa
40	63.	i3	hellbiond	tiefblau	mittelpurpur	violett
~ [	64.	j3	hell-aschblond	graublau	purpur	graurosa
Ī	65.	k3	hell-aschblond	blau	mittelpurpur	violett
Ī	66.	13	grau	blau	violett	graurosa
45	67.	m3	hellblond	blau	mittelpurpur	violett
ſ	68.	n3	hellblond	graublau	graupurpur	graurosa
	69.	о3	hellblond	blau	mittelpurpur	hellviolett
50	70.	р3	helibiond	blau	mittelpurpur	violett

Beispiele 71 bis 80: Haarfärbemittel

[0039] Es werden Haarfärbelösungen der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

X g Entwicklersubstanz E1 bis E1" der Formel (I) gemäss Tabelle 2

(fortgesetzt)

	Ug	Entwicklersubstanz E2 bis E9 gernäss Tabelle 2
	Υg	Kupplersubstanz K11 bis K36 gemäss Tabelle 4
	Zg	direktzi hend r Farbstoff D1 bis D3 gemäss Tabelle 3
	10,000 g	Kaliumol at (8prozentige wässrige Lösung)
	10,000 g	Ammoniak (22prozentige wässrige Lösung)
	10,000 g	Ethanol
	0,300 g	Ascorbinsaure
ı	ad 100,000 g	Wasser

30 g der vorstehenden Färbelösung werden unmittelbar vor der Anwendung mit 30 g einer 6prozentigen wässsrigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschliessend wird das Gemisch auf gebleichte Haare aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 30 Minuten bei 40 °Celsius wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo gewaschen und getrocknet. Die Färbeergebnisse sind in Tabelle 5 zusammengefasst.

## Beispiele 81 bis 86: Haarfärbemittel

[0040] Es werden cremeförmige Farbträgermassen der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

	Хg	Entwicklersubstanz E1 bis E1" der Formel (I) gemäss Tabelle 2
	Υg	Kupplersubstanz K11 bis K36 gemäss Tabelle 4
	Zg	direktziehender Farbstoff D2 gemäss Tabelle 3
	15,0 g	Cetylalkohol
	0,3 g	Ascorbinsaure
	3,5 g	Natriumlaurylalkoholdiglycolethersulfat, 28%ige wässrige Lösung
	3,0 g	Ammoniak 22%ige wässrige Lösung
	0,3 g	Natriumsulfit, wasserfrei
i	ad 100 g	Wasser

30 g der vorstehenden Färbecreme werden unmittelbar vor der Anwendung mit 30 g einer 6prozentigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschliessend wird das Gemisch auf das Haar aufgetragen. Nach einer Einwirkzeit von 30 Minuten wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo gewaschen und getrocknet. Die Färbeergebnisse sind den nachfolgenden Tabellen 2 bis 6 zu entnehmen.

## Beispiele 87 bis 110: Haarfärbemittel

[0041] Es werden Haarfärbelösungen der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

0,0125 mmol	Entwicklersubstanz der Formel (I) gemäss Tabelle 7
0,0125 mmol	Kupplersubstanz gernāß Tabelle 7
0,01g	Kaliumoleat (8prozentige wässrige Lösung)
0,01g	Ammoniak (22prozentige wässrige Lösung)
0,01g	Ethanol
0,003 g	*Ascorbinsäure
ad 1,0 g	Wasser

1 g der vorstehenden Färbelösung wird unmittelbar vor der Anwendung mit 1 g einer 6prozentigen wässrigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschliessend wird das Gemisch auf gebleichte Haare aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 30 Minuten bei 40 °Celsius wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo gewaschen und getrocknet. Die resultierenden Färbungen sind in Tabelle 7 zusammengefaßt.

55

50

45

5

10

15

25

## Tabelle 2:

ſ		Entwi klersubstanzen
	E1	2-Phenylaminomethyl-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid (gemäss Beispiel 1i3)
	E1'	2-[(4-Methyl-pyridin-2-ylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol-Hydrochlorid (gemāss Beispiel 1e3)
	E1"	2-[(2,5-Diamino-benzyl)-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-ethanol; Hydrochlorid (gemäss Beispiel 1I2)
}	E2	1,4-Diaminobenzol
F	E3	2,5-Diamino-phenylethanol-sulfat
Ī	E4	3-Methyl-4-amino-phenol
	E5	4-Amino-2-aminomethyl-phenol-dihydrochlorid
	E6	4-Amino-pheno!
Ī	E7	N,N-Bis(2'-hydroxyethyf)-p-phenylendiamin-sulfat
Ī	E8	4,5-Diamino-1-(2'-hydroxyethyl)-pyrazol-sulfat
	E9	2,5-Diaminotoluol-sulfat

## Tabelle 3:

	Direktziehende Farbstoffe				
D1	2,6-Diamino-3-((pyridin-3-yl)azo)pyridin				
D2	6-Chlor-2-ethylamino-4-nitro-phenol				
D3	2-Amino-6-chlor-4-nitro-phenol				

## Tabelle 4:

	Kupplersubstanzen					
K11	K11 1,3-Diaminobenzol					
K12	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)amino-anisol-sulfat					
K13	1,3-Diamino-4-(2'-Hydroxyethoxy)benzol-sulfat					
K14	2,4-Diamino-5-fluor-toluol-sulfat					
K15	3-Amino-2-methylamino-6-methoxy-pyridin					
K16	3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin-dihydrochlorid					
K17	2,4-Diamino-5-ethoxy-toluol-sulfat					
K18	N-(3-Dimethylamino)phenylhamstoff					
K19	1,3-Bis(2,4-Diaminophenoxy)propan-tetrahydrochlorid					
K21	3-Amino-phenol					
K22	5-Amino-2-methyl-phenol					
K23	3-Amino-2-chlor-6-methyl-phenol					
K24	5-Amino-4-fluor-2-methyl-phenol-sulfat					
K25	1-Naphthol					
K26	1-Acetoxy-2-methyl-naphthalin					
K31	1,3-Dihydroxy-benzol					

Tabelle 4: (fortgesetzt)

	Kuppl rsubstanz n		
K32	2-Methyl-1 ,3-dihydroxy-benzol		
K33	1-Chlor-2,4-dihydroxy-benzol		
K34	4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol-hydrochlorid		
K35	3,4-Methylendioxy-phenol		
K36	2-Amino-5-methyl-phenol		

Tabelle 5: Haarfärbemittel

Bsp.	71	72	73	74				
Farb-	(Fa	(Farbstoffmenge in Gramm)						
stoffe		, ,						
E1	0,35			0,30				
E1'		0,30						
E1"			0,30					
E4	0,30							
E5		0,30		·				
E6			0,30					
E8				0,30				
K31	0,18			0,20				
K32		0,22						
K33			0,20					
K25	0,30	0,30		0,30				
K26			0,35					
Farbe	rotbraun	rotbraun	rotbraun	rotbraun				

· 45

·

## Tab II 5 (Fortsetzung)

10

15

20

25

35

40

45

*50* ·

55

75 76 77 78 79 80 Bsp. (Farbstoffmenge in Gramm) Farbstoffe E1 0,50 0,16 0,15 E1' 0,40 0,40 E1" 0.15 0,15 E2 E3 0,15 E9 0,15 0,10 K12 0,09 K13 0,09 0,20 0,15 0,10 K31 0,20 K32 0,20 0,10 0,10 0,20 **K33** K21 0,05 0,05 **K22** 0,05 0,10 0,10 0,10 **K23** Farbe blond blond blond blond blond blond

Tabelle 6:

Haarfärbemittel							
Bsp.	81	82	83	84	85	86	
Farbstoffe	(Farbstoffmenge in Gramm)						
E1	2,50			0,90			
E1'		2,50			0,90		
E1"			2,50			0,90	
K12				0,10	0,10	0,10	
K13	1,10	1,10	1,10				
K31	1,10	1,10	1,10	0,40	0,40	0,40	

Tab lle 6: (fortgesetzt)

Haarfärbemittel							
Bsp.	81	82	83	84	85	86	
Farbstoffe	(Farbstoffmenge in Gramm)						
D2	<u> </u>			0,10	0,10	0,10	
K23			0,05	0,10	0,10	0,10	
Farbe	schwarz	schwarz	schwarz	braun	braun	braun	

Tabelle 7:

			Tabelle 7:				
		Haa	ırfärbemittel	-			
Beispiel	Entwickler- substanz der Formel (I) aus Bsp. 2	Kupplersubstanz					
		I. 1,3-Dihydroxy- benzol	II. 1,3-Diamino-4- (2-hydroxy- ethoxy)- benzot*sulfat	III. 5-Amino- 2-methylphenol	IV. 1-Naphtol		
87.	a.	hell-lichtblond	graublau	purpur	graurosa		
88.	b.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa		
89.	C.	hell-lichtblond	graublau	purpur	graurosa		
90.	d.	heliblond	blau	mittelpurpur	violett		
91.	e.	hell-lichtblond	graublau	helipurpur	graurosa		
92.	f.	hellbiond	blau	mittelpurpur	grauviolett		
93.	g.	hell-lichtblond	graublau	helipurpur	graurosa		
94.	h.	heliblond	graublau	purpur	violett		
95.	i.	hellblond	graublau	hellpurpur	Hellviolett		
96.	j.	hellbiond	blau	mittelpurpur	graurosa		
97.	k.	hell-lichtblond	blau	hellpurpur	graurosa		
98.	1.	hellblond	blau	purpur	Violett		
99.	m.	gelb	braun	rotbraun	rotbraun		
100.	n.	Hell-lichtblond	grau	hellpurpur	hellviolett		
101.	О.	heliblond	blau	mittelpurpur	hell-graurosa		
102.	<b>p.</b>	hell-lichtblond	graublau	hellpurpur	hellviolett		
103.	q.	hell-lichtblond	graublau	hellpurpur	hellviolett		
104.	r.	heliblond	grau	rotwein	grauschwarz		
105.	s.	grūn	schwarzblau	rotwein	grau		
106.	t.	heliblond	graublau	hellpurpur	grau		
107.	u.	hell-lichtblond	graublau	mittellpurpur	hell-graurosa		
108.	<b>v</b> . •	h II-lichtblond	graublau	rotbraun	grau		

Tabelle 7: (fortgesetzt)

Haarfärbemittel								
substanz	Entwickl r- substanz der Form I (I) aus Bsp. 2	Kupplersubstanz						
		I. 1,3-Dihydroxy- benzol	II. 1,3-Diamino-4- (2-hydroxy- ethoxy)- benzol*sulfat	III. 5-Amino- 2-methylphenol	IV. 1-Naphtol			
109.	W.	hell-lichtblond	graublau	mittellpurpur	grau			
110.	x.	hellpurpur	rotblau	mittelpurpur	violett			

Alle in der vorliegenden Anmeldung enthaltenen Prozentangaben stellen soweit nicht anders angegeben Gewichtsprozente dar.

#### Patentansprüche

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivat der allgemeinen Formel (I)

worin

R1,R2,R3 und R4 unabhängig voneinander Wasserstoff, eine  $C_1C_6$ -Alkylgruppe, eine  $C_1-C_4$ -Hydroxyalkylgruppe, eine  $C_2-C_4$ -Dihydroxyalkylgruppe oder eine  $C_1-C_4$ -Alkoxy- $(C_1-C_2)$ -alkylgruppe darstellen oder R1 und R2 beziehungsweise R3 und R4 einen viergliedrigen bis achtgliedrigen aliphatischen Ring bilden, wobei mindestens 2 der Reste R1 bis R4 Wasserstoff darstellen;

**R5** gleich Wasserstoff, einem Halogenatom, einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe oder einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe ist;

**R6 und R7** unabhänging voneinander gleich Wasserstoff, einer  $C_1$ - $C_2$ -Alkoxygruppe, einer  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Dimethylaminoalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Acetylaminoalkylgruppe einer  $C_1$ - $C_4$ -Methoxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Ethoxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Oyanalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Carboxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Aminocarbonylalkylgruppe, einer Pyridylmethylgruppe, einer Furfurylgruppe, einer hydrierten Furfurylgruppe, einer Substituierten Pyridylgruppe, einem Rest der Formel (II)

einem Rest der Formel (III)

R12 R13 R14 R16 R15 (III),

einem Rest der Formel (IV)

10

15

20

25

30

35

45

50

55

R18 H₂N N N N R17

sind oder R6 und R7 gemeinsam einen Ring der Formel

R19 R19 R19 N—R20 oder N—R19

bilden, wobei mindestens einer der Reste R6, R7 kein Wasserstoff ist;

R8 gleich Wasserstoff, oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> Alkylgruppe Gruppe ist;

R9 gleich Wasserstoff, einer Carboxygruppe, oder einer Aminocarbonylgruppe ist;

R10, R11 unabhängig voneinander gleich Wasserstoff, einer Hydroxygruppe, einer Aminocarbonylgruppe, einer Methylthiomethylgruppe, einem mit einer Phenylgruppe oder Hydroxygruppe substituierten Phenylrest oder einem Rest der Formel

-N oder N ist,

R12,R13,R14,R15,R16 unabhängig voneinander Wasserstoff, ein Halogenatom, eine Cyanogruppe, eine Hydroxygruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkoxygruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthioethergruppe, eine Mercaptogruppe, eine Nitrogruppe, eine Aminogruppe, eine Alkylaminogruppe, eine Hydroxyalkylaminogruppe, eine Dialkylaminogruppe, eine Di(hydroxyalkyl)aminogruppe, eine (Dihydroxyalkyl)aminogruppe, eine (Hydroxyalkyl)alkylaminogruppe, eine Trifluormethan-gruppe, eine -C(O)H-Gruppe, eine -C(O)CH<sub>3</sub>-Gruppe, eine -C(O)CF<sub>3</sub>-Gruppe, eine -Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>-Gruppe, eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Hydroxyalkylgruppe, eine  $C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkylgruppe bedeuten, oder zwei nebeneinanderliegende Reste R12 bis R16 eine -O-CH2-O-Brücke bilden;

R17 gleich einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> -Hydroxyalkylgruppe ist;

R18 gleich Wasserstoff oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> Alkylgruppe Gruppe ist;

R19 gleich einer oder mehreren Wasserstoff, oder Hydroxy-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, oder Hydroxym thylgruppe ist;

R20 gleich Wasserstoff, oder ein r C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> Alkylgrupp Gruppe ist; od r dess n physiologisch v rträgliches,

wasserlösliches Salz.

5

10

15

20

- 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass in der Formel (I) einer oder mehrere der Reste R5 bis R8 gl ich Wasserstoff sind.
- 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass in der Formel (I) die Reste R1, R2, R3 und R4 gleich Wasserstoff sind.
- 4. 2-Aminoalkhyl-1,4-diaminobenzol-Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass in der Formel (I) R8 gleich Wasserstoff und R6 und R7 unabhängig voneinander gleich Wasserstoff, einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe, einer C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Hydroxyalkylgruppe, einer C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Dihydroxyalkylgruppe, einem Rest der Formel (III) oder (IV) gemäss Anspruch 1 sind oder R6 und R7 gemeinsam einen aliphatischen Ring der Formel

- 5. 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus 2-(2,3-Dihydroxypropyl)aminomethyl-1,4-diamino-benzol; 2-[ (2-amino-ethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[(2-hydroxyethylamino)-methyl]-1,4-diamino-benzol; 2-[ (2,5-Diamino-benzyl)-methyl-amino]-ethanol; 2-(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1-ol; 2-[(2,5-Diamino-benzylamino)-propan-1-ol; 2-[(2,5-Diamino-benzyla 25 zyl)-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-ethanol; [1-(2,5-Diamino-benzyl)-pyrrolidin-2-yl]-methanol; 1-(2,5-Diamino-benzyl)pyrrolidin-2-carbonsaureamid; 2-{(4-Methyl-pyridin-2-ylamino)-methyl]-1,4-diaminobenzol; 2-{(2-Amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Chlor-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Dimethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Fluorphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxyethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-N,N-Bis(hydroxyethyl)-amino-phenylamino)-me-30 thyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Pyrrolidinphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Amino-phenylamino)methyl) -1,4-diamino-benzol; 2-((3-Chlor-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Dimethylamino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Dimethylamino-phenylamino-ph amino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; 2-((3-Fluor-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxyethylamino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-N,N-Bis(hydroxyethyl)amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; 2-((3-Pyrrolidin-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Amino-phenylamino)-me-35 thyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Chlorphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Dimethylaminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Fluor-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Hydroxyethylamino-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-N,N-Bis(hydroxyethyl)aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Pyrrolidin-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-(2-Hydroxy)-ethoxy-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Amino-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Chlor-40 4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxy-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diaminobenzol; 2-((2-Hydroxyethylamino-4amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Methyl-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-(2-Hydroxy)-ethoxy-4-amino-phenylamino)-methyl) -1,4-diaminobenzol; 2-((3-Amino-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Chlor-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxy-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxyethyl-45 amino-4-amino-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Methyl-4-aminophenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-(2-Hydroxy)-ethoxyphenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((2-Hydroxy-phenylamino)methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-(2-Hydroxy)-ethoxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxy)-ethoxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((3-Hydroxy)-ethoxy-phenylamino-benzol; phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol;2-((4-(2-Hydroxy)-ethoxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-((4-Hydroxy-phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-(Phenylamino)-methyl)-1,4-diamino-benzol; 2-50 [5-Amino-4-(2,5-diaminophenylamino)-pyrazol-1-yl]-ethanol; N2-(5-Amino-1-methyl-1 H-pyrazol-4-yl) -1,2,4-triamino-benzol; N2-(5-Amino-1-isopropyl-1 H-pyrazol-4-yl) -1,2,4-triamino-benzol und N2-(5-Amino-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-yl)-1,2,4-triamino-benzol.
  - 6. Mittel zum oxidativen F\u00e4rben von Keratinfasern auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, dadurch gekennzeichnet, dass es als Entwicklersubstanz mindestens ein 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-D rivat der Formel (I) nach einem der Anspr\u00fcche 1 bis 5 nth\u00e4lt.
    - 7. Mittel nach Anspruch 6, dadurch g kennzeichnet, dass es das 2-Aminoalkyl-1,4-diaminob nzol-Denyat der Formel

- (I) in iner Menge von 0,005 bis 20,0 Gewichtsprozent enthält.
- Mittel nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gek nnzeichnet, dass die Kupplersubstanz ausgewählt ist aus d r Gruppe bestehend aus 2,6-Diamino-pyridin, 2-Amino-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-anisol, 2,4-Diamino-1-fluor-5-methylbenzol, 2,4-Diamino-1-methoxy-5-methylb nzol, 2,4-Diamino-1-ethoxy-5-methyl-b nzol, 2,4-Diamino-1-(2-hyd roxyethoxy)-5-methyl-benzol, 2,4-Di[(2-hydroxyethyl)amino]-1,5dimethoxy-benzol, 2,3-Diamino-6-methoxy-pyridin, 3-Amino-6-methoxy-2-(methylamino)-pyridin, 2,6-Diamino-3,5-dimethoxy-pyridin, 3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin, 1,3-Diamino-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 2,4-Diamino-1,5-di(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1-(2-Aminoethoxy)-2,4-diamino-benzol, 2-Amino-1-(2-hydroxyethoxy)-4-methylamino-benzol, 2,4-Diaminophenoxy-essigsaure, 3-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-Amino-2-di[(2-hydroxyethyl)amino]-1-ethoxybenzol, 5-Methyl-2-(1-methylethyl)-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-anilin, 3-[(2-Aminoethyl)-amino]anilin, 1,3-Di(2,4-diaminophenoxy)-propan, Di(2,4-diamino-phenoxy)-methan, 1,3-Diamino-2,4-dimethoxybenzol, 2,6-Bis(2-hydroxyethyl)amino-toluol, 4-Hydroxyindol, 3-Dimethylamino-phenol, 3-Diethylamino-phenol, 5-Amino-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-fluor-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-methoxy-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-ethoxy-2-methyl-phenol, 3-Amino-2,4-dichlor-phenol, 5-Amino-2,4-dichlor-phenol, 3-Amino-2-methyl-phenol, 3-Amino-2-chlor-6-methylphenol, 3-Amino-phenol, 2-[(3-Hydroxyphenyl)amino]-acetamid, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]phenol, 3-[(2-Methoxyethyl)-amino]-phenol, 5-Amino-2-ethyl-phenol, 2-(4-Amino-2-hydroxyphenoxy)-ethanol, 5-[(3-Hydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2,3-Dihydroxy-propyl) amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 2-Amino-3-hydroxy-pyridin, 5-Amino-4-chlor-2-methyl-phenol, 1-Naphthol, 1,5-Dihydroxy-naphthalin, 1,7-Dihydroxy-naphthalin, 2,3-Dihydroxy-naphthalin, 2,7-Dihydroxynaphthalin, 2-Methyl-1-naphthol-acetat, 1,3-Dihydroxy-benzol, 1-Chlor-2,4-dihydroxy-benzol, 2-Chlor-1,3-dihydroxy-benzol, 1,2-Dichlor-3,5-dihydroxy-4-methyl-benzol, 1,5-Dichlor-2,4-dihydroxy-benzol, 1,3-Dihydroxy-2-methyl-benzol, 3,4-Methylendioxy-phenol, 3,4-Methylendioxy-anilin, 5-[(2-Hydroxyethyl )amino]-1,3-benzodioxol, 6-Brorn-1-hydroxy-3,4-methylendioxy-benzol, 3,4-Diamino-benzoesäure, 3,4-Dihydro-6-hydroxy-1,4(2H)-benzoxazin, 6-Amino-3,4-dihydro-1,4(2H)-benzoxazin, 3-Methyl-1-phenyl-5-pyrazolon, 5,6-Dihydroxy-indol, 5,6-Dihydroxy-indolin, 5-Hydroxyindol, 6-Hydroxy-indol, 7-Hydroxy-indol und 2,3-Indolindion.
- 9. Mittel einem der Ansprüche 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass es außer dem 2-Aminoalkyl-1,4-diaminobenzol-Derivat der Formel (I) zusätzlich mindestens eine weitere Entwicklersubstanz, welche ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus 1,4-Diaminobenzol, 2,5-Diaminotoluol, 2,5-Diaminophenylethylalkohol, 4-Aminophenol und seinen Derivaten, 4,5-Diaminopyrazolderivaten und Tetraaminopyrimidinen, enthält.
- 10. Mittel nach einem der Ansprüche 6 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen, bezogen auf die Gesamtmenge des Färbemittels, jeweils in einer Gesamtmenge von 0,005 bis 20 Gewichtsprozent enthalten sind.
- Mittel nach einem der Ansprüche 6 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich mindestens einen direktziehenden Farbstoff enthält.
- 40 12. Mittel nach einem der Ansprüche 6 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Haarfärbemittel ist.

45

5

10

15

20

25

30